PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-226715

(43) Date of publication of application: 14.08.2002

(51)Int.Cl.

C08L101/00 B01D 53/28 B29C 45/00 C08K 3/34// B29K103:08

(21)Application number : 2001-345998

(71)Applicant: KYODO PRINTING CO LTD

(22)Date of filing:

12.11.2001

(72)Inventor: OGAWA TATSUYA

SHIMIZU MASAMI

TAKAHASHI SAORI

OIKAWA TAKUJI

(30)Priority

Priority number : 2000353117

Priority date : 20.11.2000

Priority country: JP

(54) MOLDED ARTICLE CONTAINING DESICCANT, AND METHOD OF PRODUCING IT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a molded article containing a desiccant, which can be used as a hygroscopic packaging material, and a method of producing the molded article containing a desiccant. SOLUTION: A molded article 6 containing a desiccant is made from a resin kneaded with a powdery desiccant 8.

[Date of request for examination]

11.11.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出原公開番号 特開2002-226715 (P2002-226715A)

(43)公開日 平成14年8月14日(2002.8.14)

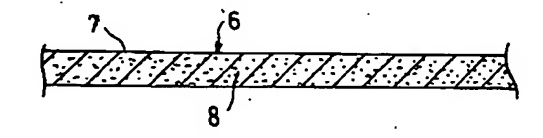
(51) Int.Cl. ⁷	戲別配号	F I	テーマコート*(参考)		
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00	4D052		
B O 1 D 53/28		B 0 1 D 53/28	4F206		
B 2 9 C 45/00		B 2 9 C 45/00	4 J 0 0 2		
C08K 3/34		C 0 8 K 3/34			
// В 2 9 K 103:08		B 2 9 K 103: 08			
		審査請求 未請求 請求項の数	(7 OL (全 9 頁)		
(21)出顧番号	特顧2001-345998(P2001-345998)	(71) 出顧人 000162113			
		共同印刷株式会社			
(22) 出顧日	平成13年11月12日(2001.11.12)	東京都文京区小石川	4 厂目14番12号		
		(72)発明者 小川 達也			
(31)優先権主張番号	特顧2000-353117 (P2000-353117)	東京都文京区小石川	4		
(32)優先日	平成12年11月20日(2000.11.20)	印刷株式会社内			
(33)優先權主張国	日本(JP)	(72)発明者 清水 まさみ			
		東京都文京区小石川	4		
		印刷株式会社内			
		(74)代理人 10009/021			
		弁理士 藤井 紘一	少(1.名)		
			最終頁に続く		

(54) 【発明の名称】 乾燥剤混人成形品、及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 吸湿性を有する包装材料として利用可能な乾燥剤混入成形品を提供するとともに、その乾燥剤混入成形品の製造方法を提供することを目的とするものである。

【解決手段】 粉末状の乾燥剤8を樹脂に混練した混練 樹脂による乾燥剤混入成形品6である。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 粉末状の乾燥剤を樹脂に混練した混練樹脂を射出成形してなることを特徴とする乾燥剤混入成形品。

【請求項2】 前記乾燥剤の含有量が、前記樹脂と前記 乾燥剤との総重量の1重量%以上であるか、または80 重量%以下であることを特徴とする請求項1に記載の乾 燥剤混入成型品。

【請求項3】 前記乾燥剤がモレキュラーシーブであり、前記モレキュラーシーブの細孔径が3Åまたは4Åであることを特徴とする請求項1又は2に記載の乾燥剤混入成形品。

【請求項4】 粉末状の乾燥剤を混入した粒状樹脂を射出成形機に投入し、前記粒状樹脂の加工温度を240℃以下に設定して、前記粒状樹脂を溶融樹脂とし、金型内に射出することを特徴とする乾燥剤混入成形品の製造方法。

【請求項5】 前記乾燥剤の含有量が、前記粒状樹脂の重量の1重量%以上であるか、または80重量%以下であることを特徴とする請求項4に記載の乾燥剤混入成形品の製造方法。

【請求項6】 前記乾燥剤がモレキュラーシーブであり、前記モレキュラーシーブの細孔径が3Åまたは4Åであることを特徴とする請求項4又は5に記載の乾燥剤混入成形品の製造方法。

【請求項7】 前記粒状樹脂に含まれる樹脂の少なくとも1種にMFRが10以上の樹脂が用いられていることを特徴とする請求項4,5又は6に記載の乾燥剤混入成形品の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、乾燥剤が混入する 包装材料として利用し得る乾燥剤混入成形品、及びその 製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、乾物や菓子或いは薬品等の乾燥商品は、シリカゲル等の乾燥剤を小袋に封入して、乾燥商品を包装する際に、乾燥商品を袋状包装材に投入して、さらに必要な量の乾燥剤入りの小袋を投入して袋状包装材を密封包装する必要がある。この包装の際に乾燥剤入りの小袋を包装袋に投入する包装作業工程は、通常自動化されているもの包装工程を煩雑にするし、乾燥商品によっては、手作業となることがあり面倒であった。さらに、菓子類では、乾燥剤は食品に同封されることになるので、誤って食品に混入されたり、誤飲するおそれもあった。【0003】このような課題を解消する従来例として、特開平11-59743号公報に開示された包装材料が提案されている。この従来例は、図5に示すように、基材フィルム1の一面に水分吸着層2を形成し、さらに接

着剤3でシーラント層4を積層した包装材料である。水 分吸着層2は、シリカゲルやモレキュラーシーブ等の乾 燥剤5が分散したビヒクルを溶剤で希釈して、この乾燥 剤分散液を、基材フィルム1面に塗布した後に、溶剤を 飛散させて、基材フィルム1面に塗膜状の水分吸着層2 を形成し、かつ接着剤3でシーラント層4を積層してい る。シーラント層4は、密封剤や防水剤を兼ねる熱接着 性樹脂フィルムが使用されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】従来例の包装材料は、 ビヒクルに乾燥剤5を分散させ、溶剤で希釈した乾燥剤 分散液を基材フィルム1に塗布して、塗膜状の水分吸着 層2を形成し、シーラント層4を接着したものであり、 その製造工程は、水分吸着層2を乾燥剤5をビヒクルを 溶剤で希釈した形成され、かつシーラント層4が被覆されており、手間のかかる煩雑なものであり、しかもこの 乾燥剤分散液の塗布工程は、乾燥剤自体の初期性能を著しく劣化させる要因となる。しかも、水分吸着層2の上には、密封剤や防水剤を兼ねるシーラント層4が積層されており、透湿度が低い熱接着性樹脂フィルムは使用できない欠点がある。

【0005】本発明は、上記のような問題点に鑑みなされたものであり、吸湿性を有する包装材料として利用可能な乾燥剤混入成形品を提供するとともに、その乾燥剤混入成形品の製造方法を提供することを目的とするものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、上述の課題を解決するために、請求項1の発明は、粉末状の乾燥剤を樹脂に混練した混練樹脂を射出成形してなることを特徴とする乾燥剤混入成形品である。

【0007】また、請求項2の発明は、前記乾燥剤の含有量が、前記樹脂と前記乾燥剤との総重量の1重量%以上であるか、または80重量%以下であることを特徴とする請求項1に記載の乾燥剤混入成形品である。

【0008】また、請求項3の発明は、前記乾燥剤がモレキュラーシーブであり、前記モレキュラーシーブの細孔径が3Åまたは4Åであることを特徴とする請求項1 又は2に記載の乾燥剤混入成形品である。

【0009】請求項1の発明では、粉末状の乾燥剤を樹脂に混練して射出成形により、成形された乾燥剤を分散させた乾燥剤混入成形品であり、成形品自体に吸湿性を付与することができる。乾燥剤としては、請求項3の発明のように、モレキュラーシーブが好適な材料として用いられる。乾燥剤混入成形品は、例えば樹脂シートに乾燥剤であるモレキュラーシーブを分散させることで、成形品自体が吸湿性を有する包装材料として利用することができる。なお、この包装材料には、例えば包装シート、包装や梱包容器、或いは包装や梱包内装材等の内容物を湿気から保護する種々の用途に応用される。

【0010】また、請求項2の発明のように、乾燥剤混入成形品の樹脂材料に対して、モレキュラーシーブの含有量は、樹脂(ベース樹脂)と乾燥剤との総重量の1重量%以上であるか、または80重量%以下であり、モレキュラーシーブの混合比が80重量%を越えると、高MFRの樹脂を用いることで、成膜は可能であるが、包装成形品としての可撓性を失うために包装材料として利用することは困難となり、1重量%以下とすると、乾燥剤混入成形品としての性能が不十分となる。なお、モレキュラーシーブの含有量は、吸湿性能と包装材料としての有効性を考慮すると、好ましくは、5~60重量%である。また、モレキュラーシーブの細孔径は、3人又は4人でがより好ましい。

【0011】さらに、請求項4の発明は、粉末状の乾燥剤を混入した粒状樹脂を射出成形機に投入し、前記粒状樹脂を射出する加工温度を240℃以下に設定し、前記粒状樹脂を溶融樹脂として、金型内に射出することを特徴とする乾燥剤混入成形品の製造方法である。

【0012】また、請求項5の発明は、前記乾燥剤の含有量が、前記粒状樹脂の重量の1重量%以上であるか、または80%以下であることを特徴とする請求項4に記載の乾燥剤混入成形品の製造方法である。

【0013】また、請求項6の発明は、前記乾燥剤がモレキュラーシーブであり、前記モレキュラーシーブの細孔径が3Åまたは4Åであることを特徴とする請求項4 又は5に記載の乾燥剤混入成形品の製造方法である。

【0014】また、請求項7の発明は、前記粒状樹脂に含まれる樹脂の少なくとも1種にMFRが10以上の樹脂が用いられていることを特徴とする請求項4,5又は6に記載の乾燥剤混入成形品の製造方法である。

【0015】請求項4の発明では、粉末状の乾燥剤をベース樹脂に混練して、混練樹脂による粒状樹脂とし、この粒状樹脂を射出成形機に投入して、適切な加工温度で溶融して金型内に射出して成形されており、乾燥剤としては、モレキュラーシーブが好ましい。この粒状樹脂の加工温度は、240℃以下とすることによって、溶融樹脂が発泡することなく、成膜する。モレキュラーシーブの混合比は、先に説明した通りでる。

【0016】一方、モレキュラーシーブを混練するベース樹脂のMFRが低い値である場合、金型内のキャビティーに射出する際に、射出に適さない樹脂であっても、高MFRの樹脂を混合することで、射出に適したベース樹脂とすることができる。無論、射出成形の場合、ベース樹脂のMFRの値は、押出成形と比較して、低い値でよい。しかし、乾燥剤混入成形品の厚さを0.5mm以下であって、1m四方の比較的広い表面積の成形品を射出成形する場合、ベース樹脂のMFRの値を比較的高い値とする必要がある。概ね、ベース樹脂にモレキュラーシーブを混練した状態で、MFRの値が5以下とならないようにベース樹脂の粘度を調整するのが好ましい。

[0017]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について、図面を参照して説明する。図1は、本発明の実施形態の乾燥剤混入成形品の断面図であり、本実施形態では、一例としてシート状に形成したものを例示して説明することにする。本実施形態の乾燥剤混入成形品6は、図1に示すように、樹脂シート7に粉末状の乾燥剤8を分散させたものである。乾燥剤8としては、シリカゲル、活性アルミナまたはモレキュラーシーブが使用できる。特に、乾燥剤としては、モレキュラーシーブが好ましい。樹脂シート7のベース樹脂の材料は、下記に例示した樹脂を、その用途に応じて一種または二種以上を選択して混合したものが用いられる。

【0018】なお、モレキュラーシーブは、分子の大きさの違いによって物質を分離するのに用いられる多孔質の粒状物質であり、均一な細孔をもつ構造であって、細孔の空洞に入る小さな分子を吸収して一種のふるいの作用をする代表的な合成ゼオライトである。その細孔径としては、3Å、4Å、5Å、10Åのものが知られ、通常、細孔径が3Å、4Å、5Å、10Åのモレキュラーシーブを、それぞれモレキュラーシーブ3A、モレキュラーシーブ13Xと称する。また、モレキュラーシーブ13Xと称する。また、モレキュラーシーブ0平均粒子径は、例えば10μm前後のものが用いられる。以下、本実施形態では、乾燥剤8として、モレキュラーシーブ3A、4Aを代表例として説明する。

【0019】なお、モレキュラーシーブの吸湿性や水分吸収性は、細孔径が関与しており、水分の吸収特性を高めるには、モレキュラーシーブの粉末をより細かくすることで、実質的に表面積を広くし、細孔の数を増やすことで対応することができる。すなわち、モレキュラーシーブの平均粒子径は、20μm以下5μm程度のものとするとよい。また、モレキュラーシーブの含有量は、樹脂シート7の樹脂材料(ベース樹脂)とモレキュラーシーブの総重量に対して、5重量%以上であるか、又は80重量%以下である。

【0020】本実施形態の乾燥剤混入シートの吸湿特性は、その一例が図4に示されており、同図の横軸が時間軸であり、縦軸が吸湿率を示している。同図(イ)が、樹脂にモレキュラーシーブ3Aを混練した乾燥剤混入シートの吸湿率を図示したものであり、同図(ロ)は、樹脂にモレキュラーシーブ4Aを混練した乾燥剤混入シートの吸湿率を図示したものである。なお、図4は、室温30℃で湿度60%の環境下での吸湿性試験の結果を示しており、乾燥剤混入シートの厚さは、0.5mmであった。

【0021】一方、樹脂シート7の樹脂材料は、高メルトフローレート(以下、MFRと称する)であり、かつ低融点(低軟化点)、低温ドローダウン性に優れた樹脂であることが望ましい。高MFR樹脂であれば、モレキ

ュラーシーブや顔料を添加することによるMFRが低下しても、ある程度の流れ特性を確保することができる。また、低融点であれば、樹脂が低温で軟化することで、低温射出の目安となり、発泡のおそれを回避できる。低温ドローダウン性に優れた樹脂であれば、モレキュラーシーブや顔料を添加したとしても射出成形機による射出成形が容易である。

【0022】このような観点から、例えばLDPE(低 密度ポリエチレン)、LLDPE(直鎖状低密度ポリエ チレン)、PP(ポリプロピレン)、各種共重合体(コ ポリマー)として、アイオノマー、EAA、EMAA、 EVA、EEA、EMA、EMMAが用いられ、このよ うな樹脂の中から高MFR、好ましくはMFRが10以 上のものを適宜選んで使用する。例えば、LDPEでは ペトロセン202 (東ソー社製) やミラソン68 (三井 石油化学社製)、LLDPEではNUCポリエチレンし L (日本ユニカー社製)等が用いられる。また、共重合 体であるアイオノマー(例えば、エチレンアクリル酸共 重合体の塩)ではハイミラン(三井デュポンポリケミカ ル社製)、EAA(エチレンアクリル酸共重合体)では プリマコール(ダウケミカル社製)、EMAA(エチレ ンメタクリル酸共重合体)ではニュクレルAN4211 5C(三井デュポン社製)、EVA(エチレン酢酸ビニ ル共重合体)ではエバフレックス(三井デュポン社 製)、EEA(エチレンエチレンアクリレート共重合 体)ではNUC-6220(日本ユニカー社製)、EM A(エチレンメチルアクリレート共重合体)ではTC-120(エクソン社製)、EMMA(エチレンメチルメ タクリレート共重合体)ではアクリフト(住友化学社 製)等が挙げられる。

【0023】次に、図1の乾燥剤混入シートの製造方法の実施形態について説明する。本実施形態の乾燥剤混入シートの製造には、射出成形機が使用される。射出成形機には、プランジャ式、プリプラ式、プランジャプリプラ式、スクリュ式、スクリュプリプラ式等があり、何れの形式でもよいが、以下、プランジャ式とスクリュ式の射出成形機を例示して説明する。

【0024】図2は、プランジャ式射出成形機の概略図を示している。同図を参照し、その射出成形機について説明し、乾燥剤混入シートの製造方法について説明する。同図において、射出成形機11は、加熱シリンダ12内にトーピード13が設けられ、加熱シリンダ12内を往復運動する射出プランジャ16が設けられ、加熱シリンダー12の外周には、ヒータ14が設けられ、加工温度を計測するための温度計15が装着されている。加熱シリンダー12には、モレキュラーシーブ等の乾燥剤が混練された粒状の樹脂材料(以下、粒状樹脂と称する)Aが投入されるホッパー17が設けられている。加熱シリンダー12の先端には、ノズル18が装着されている。ノズル18の先端部には、乾燥剤混入シートを成

形するための金型19,20が固定盤と可動盤とに介揮されて配置され、その先端部が金型19のスプルー19 aに当接している。

【0025】金型19,20は、実施形態に限定するものではないが、金型19には、冷却孔22が設けられ、かつスプル19aが設けられ、金型19,20を接合した状態でライナ部19bと、ゲート部19cと、成形品が形成されるキャピティー部23とが形成される。スプル19aの直下には、スプールロックピン21が突出している。なお、キャビティー部23は、乾燥剤混入シートの厚さを可変し得るように、シートの表面積に等しい雌型と雄型とを組み合わせてもてもよい。

【0026】乾燥剤混入シートの製造方法は、ホッパー17から投入された粒状樹脂Aを、射出プランジャ16で押圧して加熱シリンダー12内に押し込む。粒状樹脂Aは、240℃以下の温度で加熱して溶融し、ノズル18からスプル19a、ライナ部19b、ゲート部19c、及びキャビティー部23へと流し込まれる。その後、冷却孔22に冷却水を通水して溶融樹脂を硬化させ、金型20を可動させ、スプールロックピン21を押出して成形品(乾燥剤混入シート)を剥離する。

【0027】図3は、スクリュ式射出成形機の概略図を示している。スクリュ式射出成形機は、ヒータ14による加熱される加熱シリンダ12内に、スクリュー24が挿入されて、加熱シリンダ12内の温度は、温度計15で計測されている。スクリュー24の先端部には、スクリューへッド24aが設けられている。加熱シリンダ12の先端には、シリンダへッド12aが設けられ、シリンダへッド12aの先端には、ノズル18が設けられている。ノズル18の先端は、金型19,20のスプル19aに当接している。金型19,20は、先に説明した通りである。

【0028】このスクリュ式射出成形機では、ホッパ17に投入された粒状樹脂Aは、スクリュー24の回転に伴って、前方に搬送される。粒状樹脂Aは、ヒータ14によって240℃以下の温度で加熱されて溶融し、溶融樹脂は、スクリュー24により押し出されてノズル18から金型19,20内に射出されて成形される。

【0029】また、図2,図3に示した金型19,20は、加熱装置を組み込み、加熱装置で金型19,20を240℃以下の温度に保持するようにして、射出成形機から注入される溶融樹脂の硬化を防ぐようにするとよい。

【0030】なお、図2,図3において、粒状樹脂Aは、モレキュラーシーブを上記樹脂材料に練り込んで分散させたものを適当な長さに切断した、通常チップ或いはペレットと称せられるものである。先に、説明したように、モレキュラーシーブは、4 Åまたは5 Åの細孔径を有する粉末状の無機多孔性物質であり、かつ粒状樹脂に混合されるモレキュラーシーブの混合比は、5 重量%

以上であるか、または80重量%以下とする。

【0031】さらに、本実施形態の乾燥剤混入シートは、モレキュラーシーブが混入した粒状樹脂を溶融して射出成形機で金型内に押出して、シートの厚みが0.5~3.0mmに引き出しており、その成形には、粒状樹脂の溶融状態での流れ特性が重要な要素となる。粒状樹脂のメルトフローレート(以下、MFRと称する)が高い数値であることが重要である。MFRは、JISK7210に規定される条件のもとで、溶融した樹脂を射出し、一定時間あたりに押出される熱可塑性樹脂の量であり、具体的には試験温度190℃、試験荷重21.18Nの条件のもとで測定された値である。乾燥剤混入フィルムは、そのベース樹脂のMFRが5以上であることが望ましい。

【0032】また、モレキュラーシーブを樹脂に混練し た混練樹脂のMFRは、金型のキャビティー部への注入 は、種々の射出における要件、例えば混練樹脂を溶融す るための加工温度、乾燥剤濃度(重量比)、キャビティ 一部の形状(成形品の形状)等を考慮して、混練樹脂の MFRが5以上であれば、成膜が可能である。なお、乾 燥剤混入フィルムの樹脂材料が樹脂を混合したものであ れば、その一つの樹脂のMFRが10以上であれば、射 出成形機による乾燥剤混入シートの成形が可能である。 【0033】さらに、射出成形による加工温度が高い場 合、モレキュラーシーブを混入した混練樹脂は、発泡し 易いので、加工温度を低く抑えることが望ましく、例え ば240℃以下が望ましい。なお、射出成形機の加工温 度の制御は、シリンダーの外周に設けたヒータと温度計 とで、シリンダーの温度を計測しながらヒータに通電し て、所望の加工温度となるように制御している。

【0034】なお、本発明の乾燥材混入成形品は、シート状に限らず、射出成形によって得られる包装形態の成形品とすることができる。この成形品には、例えば容器の内蓋、カップ、トレー、ボトル等の形態とすることができる。また、シート状に形成したものは包装袋の内面側に溶着したり、金属製などの蓋の内面側に装着するなどして使用することができる。無論、この乾燥材混入成形品は、包装材料のみならず、梱包材料としても利用可能であることは言うまでもない。

[0035]

【実施例】次に、本発明の乾燥剤混入成形品について、シート状に成形した場合の実験結果に基づいて説明する。先ず、試料1~5と比較例1,2との組成物及びその重量比等を説明する。射出成形機は、図3に示したス

クリュー式を使用した。金型は、試験的に乾燥剤混入シートの寸法が、100mm×80mm×2.5mmとなるようなものを使用して、乾燥剤混入シートが成膜されるか否かを確認し、より広いシートの作製を試みた。

【0036】試料1は、モレキュラーシーブ3Aが60 重量部に対して、ポリチレン(PE)(ミラソン68, 三井石油化学社製)を40重量部を混練して、ペレット 状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示した加工温度で 射出成形した。

【0037】試料2は、モレキュラーシーブ3Aが70 重量部に対して、ポリチレン(PE)(ミラソン68, 三井石油化学社製)を30重量部を混練して、ペレット 状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示した加工温度で 射出成形した。

【0038】試料3は、モレキュラーシーブ4Aが60 重量部に対して、エチレンとメタクリレートのランダム 共重合体(EMAA)(ニュクレルAN42115C, 三井デュポンポリケミカル社製)を40重量部を混練し て、ペレット状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示し た加工温度で射出成形した。

【0039】試料4は、モレキュラーシーブ4Aが70 重量部に対して、エチレンとメタクリレートのランダム 共重合体(EMAA)(ニュクレルAN42115C, 三井デュポンポリケミカル社製)を30重量部を混練し て、ペレット状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示し た加工温度で射出成形した。

【0040】試料5は、モレキュラーシーブ4Aが80 重量部に対して、エチレンとメタクリレートのランダム 共重合体(EMAA)(ニュクレルAN42115C, 三井デュポンポリケミカル社製)を20重量部を混練し て、ペレット状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示し た加工温度で射出成形した。

【0041】比較例1は、ポリチレン(PE)(ミラソン68,三井石油化学社製)を100重量部でペレット状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示した加工温度で射出成形した。

【0042】比較例2は、エチレンとメタクリレートのランダム共重合体(EMAA)(ニュクレルAN42115C,三井デュポンポリケミカル社製)を100重量部でペレット状の粒状樹脂を形成し、下記の表1に示した加工温度で射出成形した。

[0043]

【表1】

<u>-</u> -	モレキュ ープ (重	ラーシ 意比)	加工温度 180℃	220℃ 220℃	20工程度 2-40°C	加工程度 280℃	開 P R
成料1	6 0	%	ng.ja	成旗	成膜	龙	23
試料2	70	%	成原	成膜	改膜 ·	免泡	23
試料 3	60	%	DI.Co	III	成膜	免泡	3 2
試料 4	70	%	idig	成膜	成膜	兒泡	3 2
試料 5	8 0	%	id BA	成膜	成膜	免边	3 2
比較例1	0	%	成膜	成概	成度	成膜	23
比較例 2	0	%	ide	成膜	成縣	成膜	3 2

【0044】上記試料1~5及び比較例1,2は、表1から明らかなように、試料1~5では、加工温度が280℃のとき、モレキュラーシーブが混合した溶融樹脂が発泡することが確認され、射出成形によって成膜することができなかった。しかし、それ以外の各加工温度では、乾燥剤混入シートが射出成形により作製できた。また、モレキュラーシーブの混合比が80重量%以下であれば、成膜が可能であることが判った。従って、モレキュラーシーブの混合比が、1重量%以上であれば、吸湿性能を有する乾燥剤混入シートを提供することができる。なお、モレキュラーシーブを混合していない比較例1,2では、全ての加工温度で成膜することができた。【0045】続いて、本発明者等は、試料1~5の乾燥剤混入シートである実施例1~5と比較例1,2との吸湿性能試験を行った。この試験では、実施例1~5と比

較例1,2とを同一寸法に切断してシート状の試料を作成し、これらの試料を、室温20℃で湿度60%の環境下(20℃60%RH)及び室温40℃で湿度90%の環境下(40℃90%RH)で保管し、それぞれの重量の経時変化を計測して、各試料の吸湿性能を試験した。【0046】実施例1~5と、比較例1,2の吸湿性能は、各試料の初期の重量に対して、所定時間経過後の各試料の重量変化に基づいて、各試料の吸湿性能を知ることができる。表2,3は、その吸湿性能試験結果を示すものである。表2,3は、モレキュラーシーブの混合比に対応して、各時間経過後の各試料の重量の変化を、初期重量に対する所定時間経過後の重量変化の割合で示している。

【0047】 【表2】

吸湿性試験結果(20℃60%RH)

	モレキュラー シーブ混合比	0時間	24時間	72時間	168時間	312時間
突施例 1	60重量%	0%	1.31%	2.26%	3.02%	4.02%
実施例 2	70重量%	0%	1.32%	2.27%	3.49%	4.67%
実施例3	60重量%	0 %	1.14%	1.96%	2.98%	4.01%
实施例 4	70重量%	0 %	1.33%	2.29%	3.46%	4.69%
実施例5	80重量%	0 %	1.53%	2.62%	4.01%	5.28%
比较例1	0重量%	0 %	0 %	0 %	0 %	0 %
比較例2	0重量%	0 %	0 %	0 %	0 %	0%

[0048]

【表3】 <u>吸湿性試験結果(40℃90%RH)</u>

	モレキュラ - シーブ混合比	0時間	9時間	7/2時間	120時間	288時間
突施例 1	60電量%	0%	1.73%	5.11%	6.53%	9.72%
実施例 2	70建量%	0%	2.03%	5.97%	7.59%	11.35%
実施例3	60重量%	0%	1.74%	5.13%	6.53%	9.73%
実施例 4	70 重要%	0%	2.04%	6.00%	7.62%	11.37%
突拖例 5	80重量%	0%	2.34%	6.86%	7.48%	13.01%
比較例1	0重量%	. 0 %	0 %	0%	0 %	0 %
比較例2	0重量%	0 %	0%	0%	0 %	0%

【0049】本実施例1~5の乾燥剤混入シートは、表2,3に示した吸湿性能から明らかなように、経時変化

に応じて、徐々に湿気を吸収しているのに対して、比較 例1,2では、全く湿気を吸収していないことから、本 実施例1~5の乾燥剤混入シートの吸湿性能が確認された。また、乾燥剤混入シートは、湿度が高い試験環境程、湿気の吸収量が多いことからも乾燥剤であるモレキュラーシーブによる吸収であることが確認された。無論、モレキュラーシーブの含有量が多いほど吸収量が多いことも確認された。しかも、シートの厚さが、2.5 mmでは、吸湿性能が持続することも確認された。この吸湿性能の持続性は、乾燥剤混入シートの厚さが、0.1 mm以上であれば、同様な結果を得ることが確認された。

【0050】無論、本発明の乾燥剤混入成型品では、例えば乾燥剤混入シートの場合、ガスバリア性フィルム材料とともに多色成形したり、共射出成形したり、或いは成形後にガスバリア性材料をコーティングすることで、意匠的に優れ、かつ乾燥商品を包む包装材料として利用することができる。

【0051】なお、本発明の乾燥剤混入シートは、樹脂シートに混入するモレキュラーシーブが水分を吸収して白濁から透明に変化するので、他の着色を用いていないシートであれば、このシートが白濁から透明になた時点で、吸湿性能の限界点に達したことを示すインジケータとして利用することができる。

[0052]

【発明の効果】上記のように、本発明によれば、粉末状のモレキュラーシーブをベース樹脂に混練して、このモレキュラーシーブ混練樹脂を射出成形機により金型内に射出して、モレキュラーシーブが均一に分散した乾燥剤混入成形品を作製することができることを確認した。この乾燥剤混入成形品は、包装材料として利用することができるとともに、それ自体が吸湿性能を有する特性を有する成形品であり、この乾燥剤混入成形品による包装容器、包装材料、或いは梱包材料では、乾燥剤小袋を封入する必要がない利点がある。

【0053】また、本発明によれば、乾燥剤混入成形品が強度的に包装材料として十分耐え得るものであり、また、ガスバリア性フィルム材料とともに多色成形したり、共射出成形したり、或いは成形後にガスバリア性材料をコーティングした乾燥剤混入成形品とすることも可能であり、意匠的に優れ、乾燥商品を包む包装材料として利用することができる。従って、従来、菓子袋内に同封していた乾燥剤小袋を同封する必要がなく、梱包作業の省力化が図られるとともに、誤って乾燥剤を食品に混入したり、誤飲するおそれがなく、極めて安全性が高く、意匠的にも優れた包装材料として乾燥剤混入成形を提供することができる利点がある。さらには、食品のみならず美術品、フィルム状製品、工業部品、ガラス部品

或いは木工製品等種々の搬送用の包装・梱包材料としても優れた効果を有する。

【0054】また、本発明によれば、乾燥剤混入成形品を射出成形機を用いて製造することで、ベース樹脂として、MFRを高い値のものを用いることなく、成形できる利点がある。しかし、乾燥剤混入成形品の厚さを薄くした場合は、ベース樹脂のMFRが高い値であることが望ましいが、少なくとも一つの樹脂のMFRの値を10以上の高い値とすることで、ベース樹脂にモレキュラーシーブや顔料を混練したとしても乾燥剤混入成形品を製造することができた。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る乾燥剤混入成形品の一実施形態を 示す断面図である。

【図2】本実施形態の乾燥剤混入成形品を製造する射出成形機の概略図である。

【図3】本実施形態の乾燥剤混入成形品を製造する射出成形機の他の例を示す概略図である。

【図4】モレキュラーシーブ3Aと4Aの吸湿特性を示す図である。

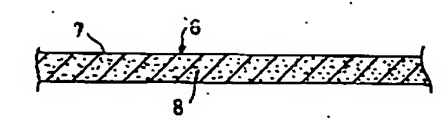
【図5】従来の乾燥剤を用いた包装材料の一例を示す断面図である。

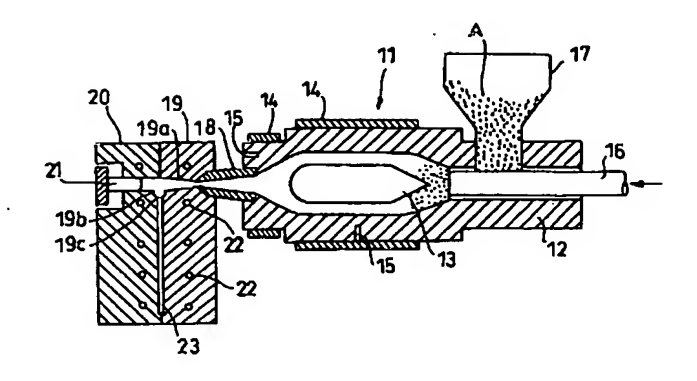
【符号の説明】

- 6 乾燥剤混入成形品
- 7 樹脂シート
- 8 乾燥剤(モレキュラーシーブ)
- 11 射出成形機
- 12 加熱シリンダー
- 12a シリンダーヘッド
- 13 トーピード
- 14 ヒータ
- 15 温度計
- 16 射出プランジャ
- 17 ホッパー
- 18 ノズル
- 19 金型
- 19a スプルー
- 19b ライナ部
- 19c ゲート部
- 20 金型
- .21 スプールロックピン
- 22 冷却孔
- 23 キャピティー
- 24 スクリュー
- 24a スクリューヘッド

【図1】

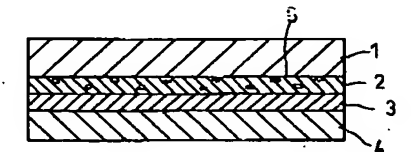


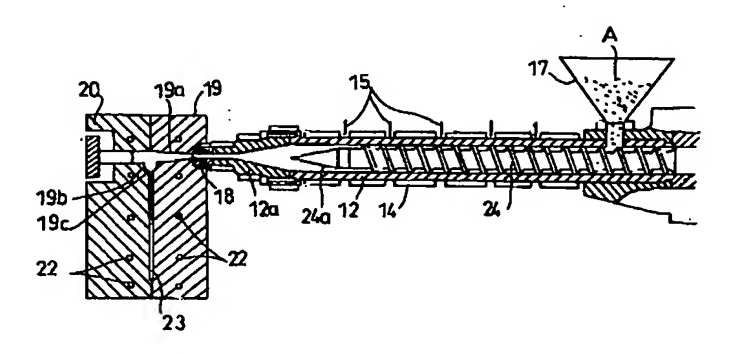




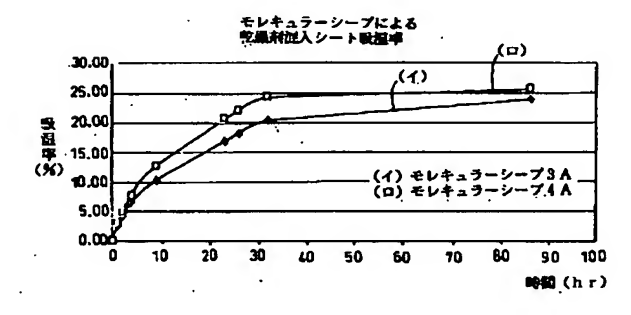
【図5】

【図3】





【図4】



!(9) 002-226715 (P2002-226715A)

フロントページの続き

(72)発明者 高橋 沙織

東京都文京区小石川4丁目14番12号 共同

印刷株式会社内

(72)発明者 及川 卓慈

東京都文京区小石川4丁目14番12号 共同

印刷株式会社内

Fターム(参考) 4D052 AA00 AA09 CA02 GA04 GB00

GB12 GB14 GB18 HA01 HA02

HA03 HA49 HB02

4F206 JA07 JQ81

4J002 BB031 BB051 BB061 BB071

BB081 BB121 BB231 DJ006

FD206 GG02